BEST AVAILABLE COPY

AU9533543

(51) 国際特許分類6

C01B 15/10

(11) 国際公開番号

WO96/06801

Al

(43) 国際公開日

1996年3月7日(07.03.96)

(21) 四欧川原番号

PCT/JP95/01726

(22) 国際出願日

1995年8月30日(30.08.95)

(30) 優先権データ

特的平6/240481

1994年8 3 30日(30.08.94)

JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

東海電化工業株式会社

(TOKAI DENKA KOGYO KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒100 東京都千代田区大手町1丁目6番1号 Tokyo, (JP)

(72) 免明者;および

(75) 発明者/出版人(米国についてのみ)

佐條完二(SATO, Kanji)[JP/JP]

〒417 静岡県富士市今泉2065-2 Shizuoka, (JP)

米山泛附(YONEYAMA, Shigoki)[JP/JP]

〒417 静岡県高士市今省983-59 Shizuoka, (JP)

占水维一郎(YOSHINAGA, Ynichiro)[JP/JP]

〒420 静岡県静岡市岳美10-2 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

作理七 齐藤武彦、外(SAITO, Takehiko et al.)

〒107 東京都港区赤坂1丁日1番18号 赤坂大成ビル Tokyo, (JP)

(81) 指定四

AM, AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LK, LR, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TT, UA, UG, US, UZ, VN, 欧州特州(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特別(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO科別(KE, MW, SD, SZ, UG).

添付公開各額

国際調査報告書

(54) Tide: SODIUM PERCARBONATE THAT IS STABLE AND EXCELLENT IN SOLUBILITY

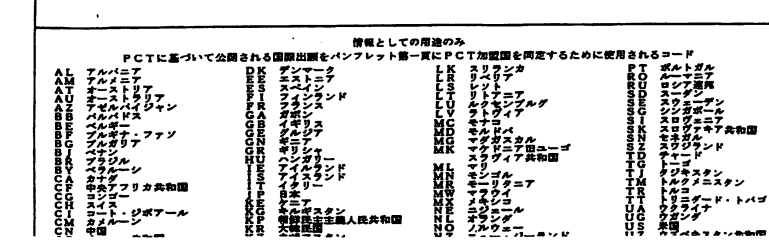
(54) 発明の名称。安定で溶解性に優れた過度酸ナトリウム。

(57) Abstract

Sodium percarbonate improved in stability and solubility by coating the same with (A) at least one compound selected from among sulfates and silicates, (B) at least one compound selected from among salts of mono- and dicarboxylic acids bearing four or more carbon atoms, and (C) at least one compound selected from among salts of sulfated oils, α -olefinsulfonic acids and mono- and dialkyl sulfosuccinates.

過炭酸ナトリウムの安定性と溶解性を改善する。

過炭酸ナトリウムに、(A)硫酸塩及び珪酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、(B)炭素数4以上のモノー及びジーカルボン酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、並びに(C)硫酸化油塩、αーオレフィンスルホン酸塩、モノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩から成る群から選ばれた少なくとも1の化合物を被覆する。



1

明細書

安定で溶解性に優れた過炭酸ナトリウム

産業上の利用分野

本発明は安定で溶解性に優れた過炭酸ナトリウムに係り、特に漂白剤として洗剤等に配合して使用するに適する安定で、溶解性に優れた過炭酸ナトリウムに関する。

発明の背景技術

過炭酸ナトリウムは固体粉粒体状物であり、漂白剤、洗浄剤、殺菌剤等として 、一般に広く使用されている。漂白剤としての過炭酸ナトリウムは低温での溶解 性に優れ、漂白効果が高く、また通常の保存状態では、安定な化合物である。し かしながら過炭酸ナトリウムは湿度の高い状態での保存や、洗剤との配合に於い て不安定である等の欠点がある。家庭用洗剤に於いては、過炭酸ナトリウムを漂 白剤として一定量配合した製品が特に望ましい。しかしながら、洗剤との配合に 於いてはビルダーとして使用されるゼオライトや洗剤中に含まれる微量の水分に 接触するとその安定性を失い、漂白効果がなくなるのみならず洗剤の効力をも失 活する恐れがある。これ等の問題を解決すべく従来より種々提案がなされている 。例えば、特公昭63-56167号に於いては、スルホン酸マグネシウム塩又 は硫酸エステルのマグネシウム塩により被覆せしめる方法、特公昭63-573 62号では、これ等マグネシウム塩に更にアルカリ又はアルカリ土類金属の硫酸 塩又は塩酸塩により被覆せしめる方法、特開昭60-118606号では、ホウ 酸もしくは部分的に中和されたホウ酸塩及び撥水剤により被覆せしめる方法、特 開昭59-194000号ではホウ酸塩及びマグネシウム化合物により被覆せし める方法、特開昭50-129500号では、界面活性剤及び界面活性剤と相溶 性の水不溶性化合物との混合物で被覆せしめる方法が提案されている。これ等の 方法は、いずれも特定の薬剤を被覆することによって、洗剤成分との接触を避け 、過炭酸ナトリウムを安定化する方法であるが、これ等従来の方法では、高湿条件での保存時や洗剤配合時の安定化効果がいずれも不充分であり、実用上到底満足し得るものではない。

本発明者等は先に特開平 3 - 4 0 9 0 9 号で過炭酸ナトリウムに、炭素数 4 以上のモノカルボン酸、ジカルボン酸及びその塩類からなる群から選ばれた少なくとも1 の化合物、並びにアルカリ金属およびアルカリ土類金属の硫酸塩、硝酸塩及び珪酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1 の化合物とを含有せしめた組成物を提案した。これは洗剤配合時の安定化は不充分ながらある程度の効果を示すが、溶解速度が遅く、洗剤等に配合して使用するには実用上溶解性が不充分であるという欠点がある。

発明の要約

本発明者等は前記の問題を解決すべく鋭意研究の結果、過炭酸ナトリウムに、 (A) 硫酸塩及び珪酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、(B) 炭素数4以上のモノー及びジーカルボン酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、並びに(C) 硫酸化油塩、αーオレフィンスルホン酸塩、モノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩から成る群から選ばれた少なくとも1の化合物を被覆することにより、従来技術に比し顕著に優れた効果が得られることを発見し、本発明に至った。

即ち本発明は、過炭酸ナトリウムに、(A)硫酸塩及び珪酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、(B)炭素数4以上のモノー及びジーカルボン酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、並びに(C)硫酸化油塩、αーオレフィンスルホン酸塩、モノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩から成る群から選ばれた少なくとも1の化合物を被覆してなる、洗剤配合時の安定性が従来の過炭酸ナトリウムに比べ著しく改善され、さらに溶解性にも優れた過炭酸ナトリウムを提供するものである。

発明の好ましい態様

本発明において(A)成分の又は珪酸塩を構成する塩としてはアルカリ金属塩 又はアルカリ土類金属塩が好ましい。硫酸塩の例としては、例えば硫酸ナトリウム、硫酸カリウム、硫酸マグネシウムが、珪酸塩の例としては、例えば珪酸ナトリウム(1号、2号、3号)、メタ珪酸ナトリウム、オルト珪酸ナトリウム、及び珪酸カリウムがある。特に硫酸ナトリウムが好ましい。

本発明において (B) 成分の炭素数4以上のモノー又はジーカルボン酸塩を構 成するカルボン酸としては、例えば酪酸、イソ酪酸、吉草酸、カプロン酸、カプ リル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸 、イソステアリン酸、アラキン酸、ベヘニン酸、リグノセリン酸、シクロヘキサ ンカルボン酸、クロトン酸、2-メチルアクリル酸、2-エチルヘキシル酸、ソ ルビン酸、2,4-ペンタジェン酸、ゾーマリン酸、オレイン酸、リノレン酸、 リノール酸、リシノレイン酸、ガドレン酸、エルカ酸、セラコレイン酸、安息香 酸、ジフェニル酢酸、トルイル酸、p-t-ブチル安息香酸、フェニル酢酸、ベ ンゾイル安息香酸、エチル安息香酸、 2 , 3 , 5 - トリメチル安息香酸、 lpha - ナ フトエ酸、 β -ナフトエ酸、2-メチルナフトエ酸、セバシン酸、ウンデカン酸 、ドデカン二酸、プラシリン酸、テトラデカ二酸、タプシン酸、イタコン酸、ム コン酸、ナフテン酸、牛脂脂肪酸、馬脂脂肪酸、羊脂脂肪酸、豚脂脂肪酸、ヤシ 油脂肪酸、パーム油脂肪酸、パーム核油脂肪酸、大豆油脂肪酸、アマニ油脂肪酸 、ヒマシ油脂肪酸、米ぬか油脂肪酸、ナタネ油脂肪酸、及び水素添加前配油脂脂 肪酸等がある。通常炭素数8~22の飽和又は不飽和脂肪族モノカルボン酸が好 ましく、特に炭素数8~18の飽和又は不飽和カルボン酸が好ましい。塩として はアルカリ金属塩又はアルカリ土類金属塩、たとえばナトリウム塩、カリウム塩 、マグネシウム塩又はカルシウム塩がある。

本発明において(C)成分の硫酸化油塩としては、例えば硫酸化オリーブ油、

硫酸化ヒマシ油、硫酸化大豆油、硫酸化落花生油、硫酸化綿実油、硫酸化ナタネ油、硫酸化米ぬか油、硫酸化鯨油、硫酸化魚油及び硫酸化牛脂等の動植物油脂を原料とする硫酸化油のナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩がある。特に硫酸化ヒマシ油のナトリウム塩が好ましい。

 $\alpha-\pi$ レフィンスルホン酸塩としては好ましくは C_{6-30} の $\alpha-\pi$ レフィンのスルホン化により得られるものがあり、これは通常アルケニルスルホン酸塩とヒドロキシアルカンスルホン酸塩の混合物の形をしている。例えば $\alpha-\pi$ センスルホン化物、 $\alpha-\pi$ ドデセンスルホン化物、 $\alpha-\pi$ キサデセンスルホン化物、 $\alpha-\pi$ クタデセンスルホン化物及び $\alpha-\pi$ イコセンスルホン化物のナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩がある。

モノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩としては好ましくはC₁₋₂₀の第1級又は第2級アルコールのモノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩がある。更に好ましくはC₄₋₁₈の第1級又は第2級アルコールのモノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩がある。例えばアルキル基がメチル、エチル、プロピル、ブチル、イソブチル、アミール、イソアミール、ヘキシル、シクロヘキシル、オクチル、イソオクチル、2ーエチルヘキシル、ノニル、デシル、ラウリル、ミリスチール、パルミチル、ステアリル、エイコシル、ベヘニル基であるモノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステルのナトリウム、カリウム、マグネシウム及びカルシウムの塩がある。

本発明の被覆剤において、(A)群、(B)群及び(C)群の化合物をそれぞれ単独で、又は2種類の群を組合せて過炭酸ナトリウムに被覆せしめても充分な効果は得られず、(A)群、(B)群及び(C)群の化合物の三者を併用することにより、はじめて充分な効果が得られるものである。

例えば、(A) 群から選ばれた少なくとも一の化合物と(B) 群から選ばれた 少なくとも一つの化合物を併用して過炭酸ナトリウムに被覆せしめた場合には洗 剤配合時の安定性は不充分ながら比較的良好なものが得られるが、溶解速度が遅く、実用上使用が困難となる。(A)群、(B)群及び(C)群の化合物を併用することによりはじめて安定性が良好で、溶解速度も速いものが得られる。

被覆の順序は特に制限はないが、(A)群の化合物を被覆し、次いで(B)群及び(C)群の化合物を混合して被覆する方法が好ましい。(B)群の化合物と(C)群の化合物の混合比率は(B)群の化合物と(C)群の合計量が同じ場合(B)群化合物の比率が多いと溶解速度が遅くなる傾向にあり、又(C)群化合物の比率が多いと溶解速度は速くなるが、安定性が低下する傾向にある。(B)群と(C)群の化合物の混合物に於ける(B)群化合物の比率は10~90重量%が好ましく、30~70重量%がより好ましい。

(A) 群化合物の被覆量は1~30重量%が好ましく、5~20重量%がより好ましい。(B) 群及び(C) 群化合物の被覆量はそれぞれ0.1~10重量%が好ましく、0.5~5重量%がより好ましい。(A) 群化合物が1%以下、(B) 群及び(C) 群の化合物の各々が0.1%以下では充分な効果が得られず、また(A) 群化合物にあっては30%以上、(B) 群及び(C) 群化合物のいずれも10%以上では充分な効果は得られるが有効酸素濃度を必要以上に減少せしめることとなる。

本発明の被覆剤は水又は有機溶媒で溶液として被覆に供することが好ましい。 特に水溶液が好ましい。この場合の被覆方法は、特に制限されるものではないが 、被覆剤を付着させると共に溶媒を速やかに除去し得る方法が好ましく、このよ うな被覆に用い得る装置の具体例としてはパンコーティング装置、転動コーティ ング装置、流動コーティング装置、流動転動コーティング装置等がある。特に好 ましいのは流動コーティング装置である。

尚本発明の被覆剤はスラリー状で、被覆することも可能である。例えば(A) 群化合物をスラリー状とし、(B)群及び(C)群化合物を溶液の形で被覆する ことも可能である。(B) 群及び(又は)(C) 群化合物を溶液とし、この溶液に(A) 群化合物を粉末状で添加してスラリーとして、これを被覆することも可能である。

スラリー状で被覆せしめるに当たり、各成分粒子は細かい程有効である。好ましい粒径は250 µ以下である。スラリーの被覆に用い得る装置としては過炭酸ナトリウム粒子の破砕が少なく、均一に被覆できる装置であればよく、例えば前記被覆装置の他、容器回転型混合機、容器固定軸回転型混合機及び両混合機を組合せた複合機等も使用可能である。

本発明で被覆処理される過炭酸ナトリウムは特に限定するものではなく結晶のまま又は造粒により顆粒状としたものいずれも使用可能である。好ましくは顆粒状である。顆粒の大きさは0.1~2mm、特に0.5~1mm程度が好ましい。造粒して顆粒状にするに際し、予め過炭酸ナトリウムに一般的な添加剤である炭酸ナトリウム、重炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、キレート剤等の安定剤及びCMC、ポリアクリル酸ソーダ等の結合剤等を添加することもできる。

いかに実施例及び比較例をあげて、本発明を更に具体的に説明するが、本発明 は実施例によって限定されるものではない。尚パーセントはいずれも結晶水等を 含まない純分換算での重量表示である。

実施例

実施例1~42

炭酸ナトリウムと過酸化水素を水溶液中で反応せしめ、生成した結晶を遠心濾過によって分離し、得られた湿潤状態の過炭酸ナトリウムに炭酸ナトリウム3%、結合剤としてカルボキシメチルセルロース0.5%及び3号建酸ナトリウム0.2%添加し、次いで純水にて混合物全体の含水率11%に調製して混合した。つぎに穴径0.8¢mmのスクリーンを取り付けたスクリュー横押出式造粒機にて顆粒と成し、流動乾燥機にて乾燥した。得られた顆粒400gを流動式噴霧コ

7

ーティング装置にて $105\sim110$ Cの熱風を送風しながら、表1の(A) 群化合物の項で示す物質を $10\sim25\%$ 、50 Cの水溶液と成し、少量ずつ所定量を噴霧した。

次いで表1の(B)群及び(C)群化合物を混合し、10~20%、50℃の水溶液と成し、少量ずつ所定量を噴霧して浸透及び被覆せしめた。噴霧終了後そのまま5分間乾燥した。得られた過炭酸ナトリウム顆粒の有効酸素濃度は11~13%であった。この様にして得られた過炭酸ナトリウム顆粒5gと市販直鎖アルキルベンゼンスルホン酸塩系重質粉末洗剤(合成ゼオライト10%、水分3%含有)45gとよく混合し、39mm φ×85mmHのポリエチレンの開放容器に入れ50℃、相対湿度80%の条件下で45時間放置後、残存有効酸素を測定し、安定度(有効酸素残存率)を算出した。

又溶解率 (1分間)の測定は6cmの攪拌羽根と電導電流測定電極を取り付けた1リットルビーカーに、20℃1リットルの純水を入れ200rpmで攪拌羽根を回転させ、直流電圧2Vをかけておき、得られた過炭酸ナトリウム顆粒1gを投入し、電流値を測定して1分間の溶解率を算出した。結果を表1に示す。

有効酸素の測定はヨードーチオ硫酸ナトリウム酸化還元滴定法で行った。尚、 比較のため、被覆前の過炭酸ナトリウム顆粒、(A)群、(B)群及び(C)群 化合物を単独で被覆せしめたもの並びに(A)群と(B)群化合物を被覆せしめ たものについても同様に試験を行い、結果を比較例として表2に示した。

代(1)

に、統領・

**************************************	李	100 %	N.	·	·	u		"		"	"
1	女形成	% 06	91	06	93	88		06		87	88
	※ 対 対	1.5%	N.	*		0.5		1.5		u	"
	(C) 群化合物	硫酸化米ぬか油ナト リウム	u	硫酸化ヒマシ油ナト リウム	æ	ě	モノオクチルスルホ コハク酸ナトリウム	硫酸化ヒマシ油ナト リウム		α-ドデセンスルホ ン化物のナトリウム 塩	d
	添加率	1.5 %	¥	·	2.0	0.5		0.5	8	1.5	
故 覆 剤	(B) 群化合物	2 — メチルアリル酸 ナトリウム	ヘキシル酸ナトリウ ム	2-エチルヘキシル 酸ナトリウム	·	"	安息香酸ナトリウム	2-エチルヘキシル 酸ナトリウム	オレイン酸ナトリウ ム	ドデカン二酸ナトリ ウム	テトラデカニ酸ナト リウム
	添加率	% 01	Ł	"	a.	"		Ł		"	"
	(A) 群化合物	硫酸ナトリウム	u			"		·		a.	,,
#K:	第室 名	20	12	22	23	24		25		56	27

第一(統計)

			₩	(統計)				
東本			被覆利				计	**************************************
医定场	(A) 群化合物	添加率	(B) 群化合物	添加率	(C) 群化合物	添加率	8 KIX	+ #4
83	硫酸ナトリウム	% 01	セパシン酸ナトリウ ム	1.5 %	αーヘキサデセンス ルホン化物のナトリ ウム塩	1.5 %	88 %	100 %
ಜ	硫酸ナトリウム	∞	安息香酸ナトリウム	"	N	"	06	"
	硫酸マグネシウム	2						
೫	硫酸カリウム	10	Pートルエル酸ナト リウム	u	αーオクタデセンス ルホン化物のナトリ ウム塩	u	88	"
31	*	a.	ムコン酸ナトリウム	Ł	"	0.5	88	*
					硫酸化ヒマシ油ナト リウム	0.5		
32	硫酸ナトリウム	01	αーナフトエ酸ナト リウム	"	モノラウリルスルホ コハク酸ナトリウム	1.5	26	"
	1号珪酸ナトリウム	23						
33	硫酸ナトリウム	10	ナフテン酸ナトリウム (#125)	"	ジオクチルスルホコ ハク酸ナトリウム	"	16	88
34	N.	*	牛脂脂肪酸ナトリウム	2	モノオクチルスルホ コハク酸ナトリウム	"	91	100

(体験) 一品

次		% 001						٤	
4	X X	91 %	90	88	88	06	91	90	85
	孫古泽	1.5 %			"	"	·	"	
	(C) 群化合物	ジー2ーエチルヘキ シルスルホコハク酸 ナトリウム		ジブチルスルホコハ ク酸ナトリウム	"	ジヘキシルスルホコ ハク酸ナトリウム	モノオクチルスルホ コハク酸ナトリウム	¥	"
	添加率	1.5 %	ž	"	"	*	"	u	u
(本)	(B) 群化合物	馬脂脂肪酸ナトリウ ム	セン油脂肪酸ナトリ ウム	パーム油脂肪酸ナト リウム	大豆油脂肪酸ナトリ ウム	アマニ油脂肪酸ナト リウム	水素添加牛脂脂肪酸 ナトリウム	ヒマシ油脂肪酸ナト リウム	4 語ソーダ石鹸
	添加率	10 %	. *	٤.	×.	N.	2	*	*
	(A) 群化合物	硫酸ナトリウム		•	æ	N	e.		2
₩K:	福安心	88	36	37	88	33	9	41	42

_						т		 1			
	容解率		100 %	100	100	43	58	100		*	42
	安定度		25 %	34	40	48	58	40	40	42	33
		添加率	સ્લ					2.0	*		
		(C) 群化合物			1	1	.	硫酸化ヒマシ油ナト リウム	α-ドデセンスルホ ン化物のナトリウム 塩	モノオクチルスルホ コハク酸ナトリウム	1
		添加率	> <			1.5	7.0				1.5
7 X	故 覆 剤	(B) 群化合物			1	ステアリン酸ナトリ ウム		1			ステアリン酸ナトリ ウム
		茶甘格	કર	01	02						10
		(A) 群化合物	1	硫酸ナトリウム	8			1	1	1	硫酸ナトリウム
	32:	数图记	-	2	က	4	5	9	7	8	တ

(水鉄) 65

			ء لا	1 W C C 1				
书表			故覆剤				电学证	**************************************
を倒る	(A) 群化合物	添加率	(B) 群化合物	添加率	(C) 群化合物	添加率	メたば	# # •
10	硫酸ナトリウム	15 %	ステアリン酸ナトリ ウム	7.0%	1	84	72 %	28 %
11	N	·	中間ソーダ石鹼 8 0 % セン油ソーダ石 物 2 0 %	7.0	1		17	25
12	·	*	_	•	硫酸化ヒマシ油ナト リウム	2.0	55	100
13	2	"	_		モノオクチルスルホ コハク酸ナトリウム	·	22	100

実施例43~45

(B) 群化合物及び(C) 群化合物の所定量を計量し、(B) 群化合物と(C) 群化合物を混合し、混合物で20%水溶液を作成した。この水溶液に粒径150μm以下の粉末状(A) 群化合物を所定量添加、良く混合してスラリーを作成した。

一方実施例1~42と同様にして造粒・乾燥して得られた顆粒状過炭酸ナトリウム3kgを5リットル用2軸式リボンブレンダーに投入40rpmで回転しておき、作成したスラリーを滴下した。滴下後5分間攪拌を続け被覆せしめ、105~110℃の熱風を送風しながら、流動乾燥機で乾燥した。得られた過炭酸ナトリウム顆粒の有効酸素濃度は12~13%であり、実施例1~42と同様にして測定した安定度及び溶解率の結果を表3に示す。

	•
HR	

	於解码	(1分間)	8 001		
	安定度	<u> </u>	86 %	85	98
		添加率	1.5 %	N	2
		(C) 群化合物	1.5% 硫酸化ヒマシ油ナト リウム	e	2
K K		添加率	1.5 %		
	设法按额担	(B) 群化合物	オレイン酸ナトリ ウム	ヘキシル酸ナトリ ゥム	2ーエチルヘキシ ル酸ナトリウム
		※ 計學	12 %		
		(A) 群化合物	硫酸ナトリウム		8
	ÐK:	福室飞	43	44	45

17

請求の範囲

- 1. 過炭酸ナトリウムに、(A)硫酸塩及び珪酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、(B)炭素数4以上のモノー及びジーカルボン酸塩からなる群から選ばれた少なくとも1の化合物、並びに(C)硫酸化油塩、αーオレフィンスルホン酸塩、モノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩から成る群から選ばれた少なくとも1の化合物を被覆してなる安定で溶解性に優れた過炭酸ナトリウム。
- 2. 硫酸塩、珪酸塩、モノー及びジーカルボン酸塩硫酸化油塩、αーオレフィンスルホン酸塩、モノー及びジーアルキルスルホコハク酸エステル塩を構成する塩が、アルカリ金属塩又はアルカリ土類金属塩である請求項1記載の過炭酸ナトリウム。
- 過炭酸ナトリウムに対し(A)成分を1~30重量パーセント、(B)及び(C)成分をそれぞれ0.1~10%重量パーセント被覆してなる請求項1及び2のいずれか1項記載の過炭酸ナトリウム。
- 4. (A) 成分が硫酸ナトリウムである請求項1~3のいずれか1項記載の過炭酸ナトリウム。
- 5. (B) 成分が炭素数 8 ~ 1 8 の飽和又は不飽和脂肪酸のナトリウム塩である 請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項記載の過炭酸ナトリウム。
- 6. (C) 成分が硫酸化油のナトリウム塩である請求項1~5のいずれか1項記載の過炭酸ナトリウム。
- 7. 過炭酸ナトリウムが顆粒状である請求項1~6のいずれか1項記載の過炭酸 ナトリウム。
- 8. (A) 減分が被覆された後に(B) 成分と(C) 成分が混合状態で被覆されている請求項1~7のいずれか1項記載の過炭酸ナトリウム。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP95/01726

•	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	C16 C01B15/10		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	DS SEARCHED		
1	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)	
	C16 C01B15/10, C11D7/54		
	on searched other than minimum documentation to the e		he fields searched
Jits	uyo Shinan Koho	1926 - 1995	•
Electronic da	ta base consulted during the international search (name of	of data base and, where practicable, search	terms used)
		•	·
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
A	JP, 5-310402, A (Nippon Par November 22, 1993 (22. 11.	coxaide K.K.),	1 8
	Lines 2 to 16, upper left of	column, page 1	
	(Family: none)		
A	JP, 47-15412, A (Laborit Ir	dustries Ltd.).	1 8
	August 22, 1972 (22. 08. 72	2),	
	Lines 11 to 12, lower left lines 7 to 9, upper left co	column, page 14,	
ĺ	& BE, 778578, A & DE, 22038	85. A	
	& FR, 2123476, A & ZA, 7200	373, A	
į	& GB, 1370626, A & US, 3847	830, A	
	& CH, 557875, A		
į			
1			
	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" documen	stegories of cited documents: t defining the general state of the art which is not considered writchin relevance	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand
"E" earlier do	cument but published on or after the international filling date	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consid	
cited to	which may throw doubts on priority claim(s) or which is stablish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	.
O" documen	ason (as specified) I referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such a	step when the document is
means "P" documes the priori	t published prior to the international filing date but later than by date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	e art
Date of the ac	tual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	rch report
Novem	ber 13, 1995 (13. 11. 95)	December 1.2, 1995 (•
Name and ma	iling address of the ISA/	Authorized officer	
Japan	ese Patent Office		
ecsimile No.		Telephone No.	
- DOTACA	(210 (second sheet) (July 1992)		

A. 発明の	属する分野の分	類(国際	特許分類	(IPC))								
	Int. C	e .	C 0 1 1	B 1 5/	1 0								
B. 調査を	行った分野												
調査を行った	最小限安料(国	森特許 分	類(IP	C))									•
	Int C	e (0 0 1 E	315/	10,	C 1 1	D7/	5 4					
最小限實料以	外の資料で調査				926	-19	95年						
国際調査で使	用した電子デー	タベース	く (データ	ベースの名	陈、 调 查(こ使用した	用語)				,		
C. 間達す	ると認められる	文献											
引用文献の カテゴリー*	51	用文献4	3 及び-	一部の箇所が):関連する	ろときは、	その間達	する箇所の	0表示		間線の	達する 範囲の	
A	JP, 5- 22. 11 第1頁左	1月.	199	3 (2 2.	. 11.	93),		会社),	1	- 8	ļ
A	JP, 47 テッド), 22. 8月 第14頁 &BE, 7	月. 1 左下	972 概第1	(2 2. 1 - 1	0 8. 2 行,	72), 第1	5 貞左	上側第			1	– 8	,
▼ C種の統領	きにも文献が列!	挙されて	۱۰٠ ٥ ,] パテン	トファミリ	ノーに関す	た別紙	を参照。		
「E」先行文章 「L」優先権3 考しく1 (理由4 「O」ロ頭によ 「P」国際出版	連のある文献で(試ではあるが、[主張に疑義を提/ は他の特別な理!	國際出版 起する文 由を確立 展示等	旧り後に (献又は他の するため) に 育及す	公表された 4 の文献の発行 に引用する5 る文献	5の 〒日 文献	r y ;	デース できます できます おり できまり に 文 に と に と な に と な が が が が が が か か か か か か か か か か か か か	日又は優秀していた。このもののはのかない。のか性がない。のの数をないのの数をない。日本のの数をはいません。日本のの数をはいません。	よく、発見 まであって まである。 まって まって	用の原理: こ、当該: られるも に、当該: 目である!	又は理論の 文献のみで の 文献と他の	の理解の で発明の の1以上	かため か新規 との文
国際調査を完了	7した日 13.11	. 9	6			国際資金	収告の発送	8	12	12.9	5		
9	も 国特許庁 編集者9100 都千代田区			4番3号		後	谷	のある戦争 開 一 581-1	-	PAR	G 9 341	3 4 8	3

川用文献の	関連すると認められる文献	関連する 請求の範囲の番号
テゴリーキ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 をFR, 2123476, A&ZA, 7200373, A をGB, 1370626, A&US, 3847830, A &CH, 557875, A	調水の製造の書号
		•
		·